# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### ⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

## ⑩公開特許公報(A)

昭63 - 109781

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)5月14日

C 12 N 15/00 C 12 Q 1/68 // G 01 N 33/53 33/577

8412-4B 8412-4B D-7906-2G

審査請求 有 発明の数 1 (全4頁)

理化学研究所内

49発明の名称

recA蛋白様蛋白と抗recA蛋白様蛋白単クローン抗体とを併用した簡便なDループ生成法

7906-2G

②特 顋 昭61-254993

彦

所

②出 顋 昭61(1986)10月27日

**砂発明者 牧 野** 

修 埼玉県和光市広

埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究所内

埼玉県和光市広沢2番1号

埼玉県和光市広沢2番1号

20代 理 人 弁理士 中 村 稔 外4名

#### 明細會

1.発明の名称 rec A 蛋白株蛋白と抗rec A 蛋白 株蛋白単クローン抗体とを併用

した簡便なDループ生成法

#### 2.特許請求の範囲

- (1) 閉環状二重額DNAと核二重額DNAと共通の塩基配列を有する単額DNA断片とを rec A 蛋白镍蛋白と抗 rec A 蛋白镍蛋白单クローン抗体で処理することからなる閉環状二重額DNA にDループ構造を形成する方法。
- (2) rec A 蛋白様蛋白が大腸菌rec A 蛋白である特許 作請求の範囲第(1)項記載の方法。
- (3) rec A 蛋白様蛋白がT4ファージ由来のuvs X 蛋白、枯草菌由来のrec 蛋白又は黑穂菌(Ustilago) 由来のrec 1 蛋白である特許請求の範囲第(1)項 記載の方法。
- (4) 抗 rec A 蛋白様蛋白単クローン抗体が A R M 1 9 3 である特許請求の範囲第(1)項記載の方法。

#### 3.発明の詳細な説明

#### 〔産業上の利用分野〕

本発明は、閉環状二重鎖DNAにDループ構造を形成する方法に関する。更に詳しくは rec A蛋白株蛋白単クローン抗体とを併用するDループの形成方法に関する。

#### 〔従来の技術〕

Dループは、第1図に示すように、互いに共通の復基配列をもつ二重額DNAと単額DNAの一方の額と単額DNAとの間で塩基対を作りヘチロ二重額と呼ばれる二重額構造を作り、一方相手を失った二重額DNAの他方の鎖がループ状になっている。このDループは、クローニングした遺伝子の任意の部分に突然変異を導入する技術に用いられている(Shortle et al. (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77: 5375. Green and Tibbetts (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77: 2455) 。また、この構造を高い頻度で作ることができれば、遺伝子の構造研究、遺伝子診断などに役立つ特別

#### 〔発明が解決しようとする問題点〕

大勝菌の rec A 蛋白や他生物の rec A 蛋白類似蛋白は、Dループ生成の反応を、ATPの助けによって10万~100万倍も加速する。即ち、これらの蛋白を利用すると、ごく敬量のDNAを用いて、短時間で高い収率でDループを作らせる事ができる。(柴田武彦(1986)。 rec A 蛋白

以下本発明について説明する。

本発明において用いる関環状二重鎖DNAとしては、既知、未知を問わずいかなる関環状二重鎖DNAであってもよい。また、単額DNA断片は、統二重鎖DNAと共通の塩基配列を有するものであれば、DNAの大きさ等に特に制限はない。

本発明に用いる rec A 蛋白糠蛋白としては、例えば大腸菌 rec A 蛋白並びに類似蛋白である T 4ファージ由来のuvs X 蛋白、枯草菌由来のrec 蛋白及び無穂菌(Ustilago)由来の rec l 蛋白等を挙げることができる。これらの蛋白は例えば [rec A; Shibata et al. (1983) Hethods in Enzymology 100:197, uvs X; Yonesaki et al. (1985) Eur. J. Biochem. 148:127, rec 蛋白; Lovett and Roberts (1985) J. Biol. Chem. 260:3305. rec 1; Kmiec and Hollman (1982) Cell 29:3677 ] の記載に基いて単離することができる。

また抗 rec A 蛋白様蛋白単クローン抗体の代表例としては、A R M I 9 3 が挙げられ、例えば牧野らの方法 (Makinoら(1985) J. Biol. Chem. 260:

によるDNA組換え反応、酸造協会は81:86)ところが、単離状態では非常に安定な閉環状二重鎖DNA上のDループは、反応液の中では、Dループ形成を行う rec A 蛋白そのものの働きによって、形成の後、二重鎖DNAと単鎖DNAと単鎖DNAと単質DNAの上にDループを得るには、rec A 蛋白の量はたは、反応の時間を、用いる2種類のDNAの量に応じて厳密に顕節しなければならない。この特性は、rec A 蛋白によるDループ形成を技術として利用する場合、非常に不利である。

そこで本発明はこのような rec A 登白様蛋白の持つ特性を改良し、容易に D ループを形成する方法を提供することを目的とする。

#### [問題点を解決するための手段]

本発明は、閉環状二重鎖DNAと該二重鎖DNAと共造の塩基配列を有する単鎖DNA断片とを rec A蛋白様蛋白と抗 rec A蛋白様蛋白単クローン抗体とで処理することからなる閉環状二重 鏡DNAにDループ構造を形成する方法に関する。

15402) によって入手することができる。

recA蛋白に対して作った単クローン抗体はそ れぞれ、 rec A 蛋白のもつ多種類の活性に対して 様々な異なる挙動を示す (Makinoら (1985) J. Biol. Chem. 260:15402)。その中の 一群の単クローン抗体(たとえばARM193) は、 rec A 蛋白による D ループ形成の反応をあま り阻害しないが、 rec A 蛋白による閉環状二重線 DNA上のDループの解離反応を強く阻害する。 そこで、 rec A 蛋白による負の超ラセンをもつ閉 環状二重額DNAと単鎖DNAとを基質とするD ループ形成反応の系に、この抗体(たとえば ARM · 193)を rec A 蛋白に対して十分量加えると、 Dループの解離を抑え、高い収率でDループを得 ることができるようになる。この場合、 rec A 選 白の量は単に単鎖DNAに対して十分量で有れば 良く(予測されるDNA量に対し余分に加えるだ けで良い)、また反応時間も30分もあれば十分 であり、抗体を使わない時のような蛋白量、時間 の厳密な調節は不要となる。

#### 特別昭63-109781 (3)

以下本発明を実施例により説明する。

#### 実施例

#### 1. 材料

- (1) recA蛋白、『Hで標識したファージfd複』 製中閣体(RPI) DNA(負の超ラセンをも つ間環状二重鎖DNA)、ファージfdのファ ージ粒子の単鎖DNAの断片;これらは柴田 ら(1983) Methods in Enzymolosy, vol. 100, pp. 197の記述にしたがって興製した。
- (2) 抗 rec A 蛋白単クローン抗体:A R M 193 춘 Makino et al. (1985) J. Biol. Chem. 260 :15402の記述にしたがってアフィニティーク ロマトによって顕製して用いた。

#### 2. 反応液

3 1 mM Tris-HC 2 経衝液(pH 7.5)、13 mN塩化マグネシウム、1.8 mN ジチオスレイト ール、88*μノ配*牛血清アルブミン、1.3mk ATP、ATP再生系(7.8 mM リン酸クレア チン、リン酸クレアチンキナーゼ)、3.7μN (ヌクレオチド残益で)[\*H]fd RF I DNA 、

いて●は上記の反応によってできたDループの 量を示す。○は抗体(ARM193)を加えな かった時のDループの量の時間変化を示す。■ は上記の反応系のfdのファージ単鎖DNA断片 を 4 X 1 7 4 のファージ単鎖DNA断片に置き ... 換えた場合を示す。 φ X 1 7 4 とfdとは互いに 相同な塩基配列は持たないので、Dループはで きない。口はゆ×174の単額DNA断片を用 い、更に、ARM193を除いた場合を示す。

抗体が無い場合には一度できたDループが反 応時間の経過と共に完全に解離されてしまうが、 抗体ARM193が有る場合には、10分で 50%の閉環状二重鎖DNAがDループになり、 1時間経過してもそのままの量を保っている。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図はDループを形成している閉環状二重鎖 DNAを示し、第2図は、実施例の結果であるD ループ形成の経時変化を示す。

C. 4 B μ N (ヌクレオチド残基で)fd単額DN A 断片、 0. 5 0 μ¼ rec A 蛋白、 0. 5 0 μ¼ ARW 193。反応液の体積は21μ2~0.2元。

3. 反 応

ATP、塩化マグネシウム、単鎖DNA、二 重鎖DNA、ATP再生系を除いた反応液の中

で、recA蛋白とARM193とを37度で5 分間保温した。次に、塩化マグネシウム、2種 類のDNA、ATP再生系(ATPは無し)を 加え、さらに2分間37度で保温した。Dルー プ形成反応はATPを添加することによって開 始した。第2図に示した時間、37度で保温し た後、2040ずつサンプルとして採取した。 採取したサンプルはEDTAとSarkosylとによ って処理し、蛋白を除いた後、Dループアッセ イ(柴田ら(1983)Wethods in Enzymolosy, vol. 100, pp. 197)によって、できたDルー プの量を例定した。できたDループの量は、D ループとなったRF【DNAの反応系に加えたRF 【DNAに対する百分率で表した。第2図にお

## 第

**台間 NA M** 対

問兩状二菌鎖DNA

**-485** 



